19日本国特許庁

公開特許公報

⑪特許出願公開

昭52—145344

(5) Int. Cl². C 23 C 11/14 C 21 D 1/74 識別記号

毎日本分類12 A 3210 A 710.1

庁内整理番号 7619-42 7217-42 砂公開 昭和52年(1977)12月3日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 3 頁)

の軟窒化雰囲気ガスの製造法

创特

願 昭51-62441

22出

願 昭51(1976)5月31日

@発 明 者

佐藤昭喜

名古屋市熱田区大宝町 4 -38

同

菱川敏雄

一宮市両郷町3-46

⑫発 明 者 伊藤清孝

四日市市八千代台2-1-100

⑪出 願 人 大同特殊鋼株式会社

名古屋市南区星崎町字繰出66番

地

個代 理 人 弁理士 曾我道照

外1名

12

,男 細 相

/ 発明の名称

軟盤化雰囲気ガスの製造法

2.特許請求の範囲

A 熱分解によりCOとNHs とを発生するCO 及びNHs 給源化合物をアルカリ性物質の存在 下で加熱分解し、キャリヤーガスによりNHs 及びCO 含有軟盤化雰囲気ガスを取出すこと を特徴とする軟盤化雰囲気ガスの製造法。

3.発明の詳細な説明

本発別は調材の軟強化処理用ガス雰囲気の製造法に関するものである。

従来消材の軟盤化処理には一般に塩浴あるいはガス雰囲気が用いられているが、これらの従来法ではそれぞれ以下に述べるような問題はがあり、取扱い上困難な点がある。塩浴軟盤化処理においてはシアン化合物あるいはシャネート化合物のような毒性物質を用いなければなったが 廃棄処理上問題がある。またアンモニアガスをそのままガス軟盤化処理においてはガス自体の 悪臭あるいは爆発の危険性等取扱いが困難である。そのため最近取扱いが容易で、かつ危険性の少ない雰囲気ガス製造法が様々提案され、軟盤化処理時に多用されている。しかしこれらの方法においてもシアン化水素等の有害物質が依然として多く、またガス組成の安定性においても充分ではないため、ガス雰囲気の改善が望まれている。

本発明者等は上配問題点について種々検討した結果、以下に示すガス製造法により軟盤化処理に避したガスが得られることを知見した。すなわち、本発明は

COとNHS とを発生するCO 及びNHS 舶源化合物をアルカリ性物質の存在下で加熱分解し、キャリャーガスによりCO 及びNES 含有改強化雰囲気ガスを取出すことを特徴とする、軟強化雰囲気ガスの製造方法に係るものである。本発明方法によつて得られた雰囲気ガスは

(I) 有害物質が少なく、爆発の危険性が少ないため取扱いが楽である。

(2) ガス組成のバラッキが少く安定した組成のガスが定常的に得られるため、軟盤化処理後の製品の品質の均一性が良い。

等の利点を有している。

本発明に使用するCOとNH、の発生物質はホルムアルデヒド、ニトロトルエン、トリエタノールアミン、アセトアルデヒドアンモニア、アンモニウムホルメートあるいは尿素等が適当である。

本乳明に使用するに、カリ性物質は上配鉛液化 の熱分解反応によりNHsとして系の急退 いいはす動きをするものであり、アルカリ金属もいてあり、アルカリ土類全の水酸化物のうちNEsとり強塩 基性物質であればよく、たとえば水酸化サトリウムの水酸である。またこれらは単独でもある。またこれらは単独でもあるいは、水酸であると上記化合物のでは、30分以下がよく、好ましくは、1~10分の範囲が最も良い。

ス [RX (吸 熱型 ガス) + NH3]/組 成を併配 した。

矛 / 轰

					H ₂	未分解分
本発明法 によるガス	30	3 C	29	0.1	3%	7.9
従来のカス	15.3	63.5	10.6	0.3	10.3	

分解のための加熱手段は通当でよいが分解温度は混合物の沸点にたいして± / 00℃ 付近が望ましい。キャリャーガスとしては選業またはアルゴン等の不估性ガスを使用でき、このキャリャーガスは窒温から軟強化温度までの通当なぬとであればよいが、あらかじめ予熱しておいた方がアンモニアの生成量は多い

本発明法によつて何られた雰囲気ガスにはキャリャーガスや分解ガスとしてのCOとNE3の ほか未分解成分を少量含んでいるが実用上問題 はない。

次に本発明の特徴を実施例により説明する。 〈実施例 / >

CO と N H s の発生 顔 としてホルムアミドを用い、これに水酸化ナトリウム(/ ② 重量 場)を溶かして 2 2 0 C に加熱した。 次に級 混合物にたいして予熱(2 5 0 C) した 鹽 葉を 4 0 cc / か送始して混合させ分解したガスを採取した。 得られたガスの組成を オ / 装に示す。 なお比較のために従来から用いられている 軟盤 化処理用のガ

く実施例 2 >

CO と NH3 の発生像としてホルムアミドを用い、これに水酸化パリウム(/重量易)を溶かして 220℃ に加熱した。次に該混合物に予熱 (250℃)した窒素を 40℃/分 送船して混合させ分解したガスを採取した。得られたガスの組成を才 2 表に示す。

矛 2 表

N ₂	NH 3	СО	нси	H ₂	未分解分
35	30*	2 7 2 7	0.1%	<i>5</i> %	5.9 %

結果にみられるようにアルカリ性物質として水酸化パリウムを用いた場合でもH2 および HCN 等の有害物質が少い ガヌが得られることを示している。

く実施例3>

CO と NH3 の発生源 としてトリエタノールアミンを用い、これに 水酸化ナト リウム (/ 0重量の)を溶かして 220℃ に加熱した。次に銀

混合物にたいして予熱した窒素を 40cc/分送船 して混合させ分解した ガスを採取した。 得られ たガスの組 成をオ 3 要 に示す。

才 3 我

N ₂	NH 3	co	нси	H 2	未分解分
# 7 ⁹⁶	2006	2 5°	0	5	3 % 3

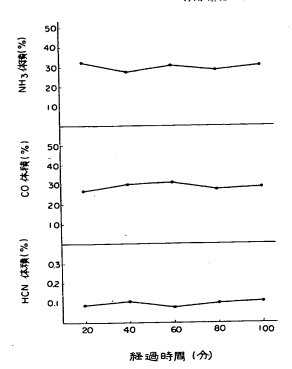
結果にみられるようにトリエタノールフミンを 用いた場合でもHz および HCN 特の有害物質 が少いガスが得られることを示している。

以上のように本意明法は選材の軟電化処理用 として有害物質がきわめて少く、また軟器化か たさも充分に得られるガスを安定して供給でき る万法であり、工業的価値は大きい。

4. 図面の簡単な説明

図は本発明法による軟體化雰囲気中の NHs。 CO 及び HCN 成分の経時組成を示す図 である。

特許出題人 大同製鋼 條式会社 代理人 曽 我 進 照



THIS PAGE BLANK (USPTO)	
-------------------------	--

. •

· ;